Requested Patent:

JP2035450A

Title:

SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL;

Abstracted Patent:

JP2035450;

Publication Date:

1990-02-06;

Inventor(s):

KIMURA TOSHIHIKO; others: 02;

Applicant(s):

KONICA CORP;

Application Number:

JP19880187778 19880726;

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03C7/34; G03C7/26; G03C7/305;

Equivalents:

ABSTRACT:

PURPOSE:To improve the red color reproducibility and the graininess of the photosensitive material by incorporating a specified cyan coupler and a DSR compd. in the photosensitive material.

CONSTITUTION: The phenol type cyan coupler (A) which has a group shown by formula I at 2-position of a phenol nucleus and a group shown by formula II or III, etc., at 5-position of the nucleus, and the compd. (the DSR compd.) capable of being released a compd. (its precursor) which can scavenge an oxidant obtd. by being allowed the compd. to react with the oxidant of a developing main agent, are incorporated in the photosensitive material. In the formula, R1 and R2 are each (cyclo)alkyl group, etc., R3 is alkyl or aryl group, etc., K is 0 or 1, R21 is hydrogen atom or alkyl group, X4 is /FONT

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-35450

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)2月6日

G 03 C 7/34 7/26

7/34 7/26 7/305 Z 7915-2H 6906-2H 7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全18頁)

国発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

②特 願 昭63-187778

彦

修

20出 願 昭63(1988)7月26日

⑩発 明 者 木 村 寿

木

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

⑩発 明 者 榛 葉 悟

田

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

⑪出 顋 人 コニカ株式会社 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

明細質

1. 発明の名称

個発

明者

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

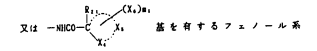
2.特許請求の範囲

支持体上に少なくとも青感性乳剤層、緑感性乳剤層及び赤感性乳剤層を有するハロゲン化銀カラーの少なくとも1種を含すして、放験化物を入し、かつ現像主薬酸化物を反応して放験化物を入り、かつり、合物を含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料。

フェノール系シアンカプラー:

$$-NHCOC-SO_2-R_3 \stackrel{\textstyle \stackrel{\scriptstyle \times}{\scriptstyle E}}{=} , \qquad -NHCOC-L \stackrel{\textstyle \stackrel{\scriptstyle \times}{\scriptstyle (X_1)} \mathcal{Q}_1}{=} \stackrel{\textstyle \stackrel{\scriptstyle \times}{\scriptstyle (X_2)} \mathcal{Q}_2}{=}$$

以下余白



シアンカプラー。

(上述の基中、R.及びRzはアルキル基、シク ロアルキル益、アルキルカルポニル益又はアルコ キシカルボニル甚を、Rzはアルキル甚、シクロ アルキル基、アリール基又はヘテロ環基を、kは O 又はl を表し、R jが第1級アルキル基のとき R」は少なくとも2個の炭素原子を有する基であ り、R」はアルキル基又はシクロアルキル基を、 R」はアルキル基を、Lは酸素原子又は硫黄原子 を、X.はハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 アルキル益、アリール基、シクロアルキル基、ヘ テロ環基、 - CO(O)Q1R11、 - CONR11R14、 - OR11、 $-SR_{11}$, $-OSO_2R_{13}$, $-SO_2(O)Q_3R_{13}$, $-NR_{14}SO_2R_{13}$, — SO.R.,R.,又は— NR.,COR.,を、R,,はアルキル 盐又はアリール基を、 R ...は水素原子、アルキル Q,=OのときRidアリールアルキル盖又は分岐

アルキル基であり、かつ、 R ; は少なくとも 2 個の 皮素原子を有する アルキル基であり、 X , はアリールスルファモリールスルファモイル基を、 X , は置換基を、 Q , は 0 ~ 3 を表し、 Q = 2 ~ 3 のとき各 X , は同一でも異なってもよく、 R , ; は 水素原子又はアルキル基を、 X , は

シクロアルキル基、アリール基、ヘテロ環基又は
ーX,ーR:sを、R:sはハロゲン原子、アルキル基、
シクロアルキル基、アリール基、ヘテロ環基又は
ーX,-R:sを、R:sは水素原子、ハロゲン原子、
アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、
テロ環基又はーX,-R:sを、R:sはアルキル基、
シクロアルキル基、アリール基又はヘテロ環基を、
X,はーCO(0)m:-,-SO:(NR:s)m:-又はーCONR:s
ーを、m:は0又は1を、R:sは水素原子、アルキ
ル基、シクロアルキル基、アリール基又はヘテロ
環基を、X:はX、と共に環を形成するに必要な非

粒状性の向上が望まれている。

カゥーネが感光材料に用いられるシアンカブラーとしては、近年は2-フェニルウレイド型フェラーが使われる様になってきたが、このカブラーは酸化力の弱い環白液ある遺伝がの場合においても遺伝が原因で発生する発色濃度の低下が殆どないという特長を有する反面、緑領域の吸収が大きくいたのでのでも現性を悪化させる点を有していた。

緑色部の吸収を改善したウレイド型フェノール系シアンカブラーとして、特開昭 63-159848号、同 63-161451号等に記載のカブラーがあるが、これらのカブラーを青感性層、緑感性層及び赤感性層を有する多層カラー感光材料に用いた場合、緑色部の改善が全く不十分であることが明らかとなった。

又、粒状性の改善に対しては、何らの効果も有 していないことも明らかとなった。

(発明の目的)

本発明の目的は、赤色の再現性が改善され、し

金属原子群を、 X . は 置換基を、 m . は 0 ~ 10を表し、 m . が 2 以上のとき各 X . は同一でも異なってもよい。又、 R . ~ R . . . R R X . ~ X . . X . のいずれかにより 2 登体以上の多量体を形成するものを含む。)

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料に関するものであり、特に色再現性及び粒状性に優れた撮影用カラー感光材料に関するものである。

[発明の背景]

近年、ハロゲン化銀カラー写真感光材料の進歩は著しく、高感度化、高面質化された感転の次々はと世に出され、高面質化技術によりスモールフォークフィルム)からの拡大倍率の大きなブリントでも、ある程度好な写真が得られるようになってである。それでもなお一般のユーザーが十分に強度が終くレベルには達しておらず、カラー写真感光材料の更なる高面質化、特に色再現性の向上と

かも粒状性に優れた撮影用カラー感光材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の目的は、支持体上に少なくとも青紫性乳剤層、緑感性乳剤層及び赤感性乳剤層をするいった。 とれ のかい に 銀 カラー写真感光材料に おいて、 該感光材料が下記フェノール系シアンカブラーの少なな とも 1 種を含有し、かつ現像主薬酸化物を 2 位 で 放 酸 化 物を 3 んとの 前 駆 体を 放 出 し得る 化合物を含有する いっぱ 、 との 前 駆 体を 放出 し得る 化合物を含有する れた。

フェノール系シアンカプラー:

-NHCOC-SO₂-R,
$$\Xi$$
, -NHCOC-L- χ_2 Ξ

シアンカプラー。

上述の基中、R.及びR.はアルキル基、シクロ アルキル甚、アルキルカルボニル甚又はアルコキ シカルポニル基を、R、はアルキル基、シクロア ルキル基、アリール基又はヘテロ環基を、 k は O 又は】を表し、Riが第1級アルキル基のときRi は少なくとも2個の炭素原子を有する基であり、 Rilはアルキル基又はシクロアルキル基を、Riz はアルキル基を、Lは酸素原子又は硫黄原子を、 X。はハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アル キル苺、アリール苺、シクロアルキル苺、ヘテロ 環 基、 - CO(O)2,R11, - CONR1,R14, - OR11, - SR11, -050_1R_{11} , $-50_2(0)2_1R_{11}$, $-NR_{14}SO_2R_{11}$, - SO,R,,R,,又は-NR,,COR,,を、R,,はアルキル 甚又はアリール基を、 R igは水素原子、アルキル 益又はアリール基を、ℓ,及びℓ;は0又は1を表し、 Qi= Oのとき Riiはアリールアルキル基又は分岐 アルキル基であり、かつ、Riュは少なくとも2個 の炭素原子を有するアルキル基であり、X。はア リールスルホンアミド基又はアリールスルファモ

X。のいずれかにより2量体以上の多量体を形成するものを含む。

以下、本発明を詳細に説明する。

R,及びR,で表されるアルキル基としては、炭 素数 1 ~ 20のものが好ましく、特に 2 ~ 14のもの が好ましい。

R,で表されるアルキル基としては、炭素数1~4のものが好ましい。

R₁,R₂,R₃で表されるシクロアルキル基としては、環中の炭素原子が3~8のものが好ましい。

R.及びR.で表されるアルキルカルポニル基、 アルコキシカルボニル基としては、従素数 1 ~ 20 のアルキル部分を有するものが好ましい。

R、で表されるアルキル基としては、従素数 1 ~ 24のものが好ましく、アリール基としては、炭素数 6 ~ 24のものが好ましく、ヘテロ環基としては、ヘテロ原子が窒素、酸素、硫黄から遅ばれる原子を含む 3 ~ 8 負環が好ましい。

R ,と (R i)kの組合せとして好ましいのは、 R , が炭素数 1 ~ 20のアルキル基であり、 k が 0 又は イル基を、 X .は置換基を、 a.は 0 ~ 3 を表し、 e = 2 ~ 3 のとき各 X .は同一でも異なってもよく、 R ...は水素原子又はアルキル基を、 X .は

シクロアルキル基、アリール基、ヘテロ環基又は
ーX,-R2sを、R2sはハロゲン原子、アルキル基、
シクロアルキル基、アリール基、ヘテロ環基又は
ーX,-R2sを、R2sは水素原子、ハロゲン原子、
アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、
テロ環基又はーX,-R2sを、R2sはアルキル基、
シクロアルキル基、アリール基又はヘテロ環基を、
X,は-CO(0)m2-,-SO2(NR2s)m2-又は-CONR2s
ーを、m2は0又は1を、R2sは水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基又は、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基又はヘテロ環基を、メッはX、と共に環を形成するに必要なまし、
の1が2以上のとき各X。は同一でも異なって
もよい。又、R1~R1x,R1x,R2x,X1~X1.

k が 1 で R . が 炭素数 1 ~ 4 の ア ル キ ル 基 の 場合 で あ り 、 特 に R . が 炭素数 2 ~ 14 で あ っ て 、 k が 0 の 場合 で ある。

R1及びR1で表される各基は置換基を有するものを含み、置換基としては、例えばヒドロキシル基、ハロゲン原子、炭素数1~8のアルコキシ基が挙げられる。

R1で表される各基は置換基を有するものを含み、置換基をとしては、例えばハロゲン原子ならびにアルキル、アリール、アルコキシ、アリールオキシ、アルキャンカルボニル、アシル、カルボキシル、アシルオキシ、アシー、カルバモイル、スルホンアミド、スルファモイル、アルキルスルホニル、アリールスルホニルの各基が挙げられ、これらは更に置換基を有するものを含む。

R ...で表されるアルキル基としては、炭素数 1 ~ 24のものが、シクロアルキル基としては 3 ~ 8 負のものが好ましく、R ...がアリールアルキル基 の場合、該アルキル部分の炭素数は 1 ~ 2 が好ましい。 R 、 i として特に好ましいのは、炭素数 1 ~ 10のアルキル基、炭素数 4 ~ 7 のシクロアルキル基である。

R 1 2 で表されるアルキル基としては、炭素数 1~16 (特に 1~10) のものが好ましく、 X 1で表されるアルキル基としては炭素数 1~24のもの、アリール基としては、炭素数 6~24のもの、シクロアルキル基としては 3~8 員のもの、ヘテロ環基としては窒素、酸素、硫黄から選ばれる原子を含む 4~7 員のものが好ましく、 R 13.R 1.で表されるアルキル基としては炭素数 1~12のもの、フリール基としては炭素数 6~24のものが、 L としては酸素原子が好ましい。

RII及びRIIで表される各基は置換基を有するものを含み、該置換基としては、例えばハロゲン原子、ヒドロキシル基、シアノ甚、ニトロ基、トリフルオロメチル基、アミノ基(置換アミノ基、環状アミノ基を含む)が挙げられる。

·X」で表される各基は置換基を有するものを含

しては窒素、酸素、硫黄から選ばれる原子を含む 3~8員のものが好ましい。

X sにより形成される環としては、4~7員の 崩壊又はヘテロ環が好ましく、単環でも縮合環で もよい。

X。で表される屋袋基としては、例えばハロゲン原子、ヒドロキシル基、アミノ基(屋袋アミノ基、環状アミノ基を含む)シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、スルホ基、アルキル基、アリール基、シクロアルキル基、ヘテロ環基、-X,-R:。
(X,及びR:,は前述のものと同義)が挙げられる。

R::~R::*で表される各基は置換基を有するものを含み、該置換基としては、例えば前述のR:で表される基が有する置換基として例示したものが挙げられる。

以上述べたフェノール系シアンカブラーの中で も、好ましいのは下記式のいずれかで示されるも のである。

以下杂白

み、該置後甚としては、例えばハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、炭素数1~6のアルコキン基、アミノ基(置換アミノ基、環状アミノ基を含む)が挙げられる。X.として特に好ましいのは、塩素原子、シアノ基、炭素数1~4のアルキル基、アルコキシカルポニル基、アルキルスルホンアミド基である。

X 1としてはアリールスルホンアミド基が好ましく、該アリール部は置換基(例えばヒドロキシル、カルボキシル基)を有するものを含む。
又、X 1の位置としては X 1の p・位が好ましい。
X 1で表される置換基としては、例えば前述の
R 1で表される各基が有する置換基として例示し
たものが基げられる。

R *** に 表 される アルキル 基として は 炭素数 1 ~ 20のもの、 R *** R *** R *** 及 び R *** で 表 される アルキル 基として は 炭素数 1 ~ 24のもの、 シクロアルキル 基としては 3 ~ 8 員のもの、 アリール 基としては 炭素数 6 ~ 24のもの、 ヘテロ 環 基と

$$R_3 - SO_2 - C - CONH$$

$$X_2$$
 $(X_1)a_1$
 R_{11}
 R_{12}
OH
NHCONH
CN
 Z_2

式中、 2 1.2 2及び 2 1は水素原子又はカップリング 離脱基を表し、その他は前述のものと同義である。

カップリング 離脱基としては、例えばハロゲン原子(例えば舟素、塩素、臭素原子等)、アミノ 基(例えばアミノ、アシルアミノ、ジアシルアミ ノ、アルキルアミノ、アリールアミノ基等)、ア ゾ基、アリールオキシ基(例えば p-メトキシフェ ノキシ、p-ブタンスルホンアミドフェノキシ、pカルポキシフェノキン基等)、アルコキシ甚 (例
えばメトキン、2-メトキシエトキシ基等)、アリ
ールチオ基 (例えばフェニルチオ、p-カルポキシ
テルチオ、2-ヒドロキシエチルチオ基等)、復業
環チオ基(例えば1-エチルテトラゾール-5-チオイ
ル、2-ピリジルチオ基等)、複素環基 (例えば1-ピラゾリル、1-イミダゾリル、2.5-ピラゾリン
オン-1-イル基等)、カルポキシル基、スルホ
アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アリールオキシカルボ

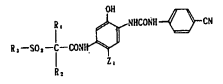
これらの中でも、 Z , ~ Z , としては p · アルコキシフェノキシ 苺、 p · アルキルフェノキシ 苺が 好ましい。

次に前記のシアンカブラーの具体例を以下に示 すが、本発明はこれらに限定されるものではない。



No.	R ,	R 1	R,	Z ı
12	-C₂H₃	H	OCH 3	2.
13	-C1H,	H	-C.,H,,	Z ,
14	-C ₂ H ₃	Н	-C-0C, 3H, 3,	Z A
15	-C2115	Н	-C00C16H33	Z "
16	-C, oH2,	н	→ OH	Z ,
17	-C0 ₂ C ₃ H,	н		Z ,
18	-COC,H,,	Н	H	Z A
19	H	Ħ	-C14H33	Z "
20	-CH ₃	11	-СНС 1 6 Н 3 3 Г СН 3	Z a
	7.		Z . :	

$$Z_A:$$
 $Z_{\bullet}:$ -0 —OC₀H₁.



No.	R ı	R 2	R ₁	Z ı
ı	-C ₂ H ₅	н	-C H. 3	Z .
2	-C ₂ H ₂ (i)	H	-C,4H33	Z ,
3	-C,,H2,	н	-CH ₃	Z A
4	-C,II,	н	-C 4 4 H 2 7	Z A
5	·C ₂ H ₅	H	-C16H23	н
6	-CH,	H	-CHC, offe, i cooch,	Z A
7	-СН3	-CH ₃	-WHSO ₂ C _{1 6} H ₁ ,	Z.
8	-C2H4	Н	NHSO ₂ C _{1,6} H ₃ ,	Z a
9.	-C, oHz,	H.	-NHSO s-COOH	Z ,
10	-CiaHzi	н	HOO 3—OSHW	Z A
11	-C2H,	H		Z,

No.	R , ,	R 12	Х,	Х.	Z 2
21	-C.oHz.	Н	-CN	5-NHSO = OH	Z A
22	-C, oH2,	H	-COOCH 3	5-NHSO	2 ,
23	-CioHzi	H	-NHSO ₂ CH ₃	5-NHSO = OH	Z ,
24	-C, oH2;	H	-C2	5-NHSO - OH	Z ,
25	-C101121	Н	-Ca	5-NHSO	Z "
26	-Cioffei	H	-C2	-2-NHSO	Z "
27	-C10H21	ĸ	-C.H.(t)	4-NHSO	Z A
	Z . :				

	2,	
No.	R	Ζ,
28	H C00C, , H,,	Z A
29	CH ₃	Z .
30	C00-C1*H"	Z ,
31	C, H,,	Н
32	H C00 C, , H, ,	2.
33	C., EH.,	Z ,

以上述べたフェノール系シアンカプラーは、例えばヒドロキシル基を保護したアミノニトロフェノール化合物にp・シアノフェニルイソシアナートを作用させて、ウレイド基を形成した後、ニトロ基を還元してアミノ基とし、更に酸クロリドと反応させることにより得ることができる。

本発明のシアンカブラーは、感光材料中の感光性ハロゲン化級乳剤層もしくは、その隣接層で使用されることが好ましく、特に赤感性ハロゲン化級乳剤層で好ましく使用される。赤感性ハロゲン化級乳剤層は、高感度と低感度の2層あるいは高、中、低感度の3層から成っていることが好ましく、いずれの層にも好ましく用いられる。

使用量はカプラーにより異なるが、好ましくは 添加層もしくは隣接層に存在するハロゲン化銀 1 モル当り 1 × 10⁻¹~ 1 モル、更に好ましくは 5 × 10⁻¹~ 5 × 10⁻¹ もんの範囲である。

本発明のシアンカブラーは単独で使用しても 2 極以上を併用してもかまわない。更に本発明のシアンカブラー以外のシアンカブラーを併用しても

かまわない。

次に、本発明において用いられる現像主薬の酸化生成物との反応により、現像主薬の酸化生成物をスカンペンジし得る化合物あるいは、その前駆体を放出し得る化合物(以下「DSR化合物」と称する)について説明する。該DSR化合物は好ましくは一般式〔1〕によって表される。

一般式(1)

Coup-(TIME)a-SC

上記一般式(I)において、Coupは芳香族第1級アミン現像主菜の酸化生成物とカップリング反応を起し得るカプラー残益を、TIMEはカップリング反応によってCoupから離脱された後、更にSCを放出するタイミング基を、eは0または1を表し、SCはeが0の時はカップリング反応の際にCoupから離脱される基であり、eが1の時はTIMEから放出される基であって、発色現像主案の酸化生成物を酸化反応、カップリング反応等によりスカベンジャーまたはその前駆体を表す。

一般式 (VII)

$$\bigcap_{(R_{11})_{P}}$$

上記一般式〔Ⅱ〕におけるR」はアルキル基、アリール甚、アリールアミノ基を表し、R』はアリール 芸、アルキル基を表す。

上記一般式(N)において、R。は一般式(II)のR。と同義であり、R。はアシルアミノ基、スルホンアミド基、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子を喪す。

更に上記一般式(V)及び(VI)における登換 佐R・はアルキル苺、アリール苺、アシルアミノ 弦、アリールアミノ苺、アルコキシ苺、アリール ウレイド苺、アルキルウレイド苺を表し、R・は アルキル苺、アリール茲を表す。 更に具体的に説明すると、 Coupで表されるカプラー残甚は、 例えばイエローカプラー残甚、 マゼンタカブラー残甚、 シアンカブラー残甚、 または生成物が実質的に無色のカプラー残甚であり、 好ましくは下記一般式 (『) ないし(『) で表されるカブラー残甚である。

一般式〔『〕

一般式〔四〕

R 1 COCHCONHR 2

-般式 (N)
R.

上記一般式(M)におけるR。はアンルアミノ 蓝、カルバモイル基、アリールウレイド基を表し、 R。はハロゲン原子、アルキル基、アルコキシ基、 アンルアミノ基、スルホンアミド基を表す。

上記一般式(幅)において、R,は一般式(M) と同義であり、R,oはアミノ基、炭酸アミド基、 スルホンアミド基、ヒドロキシル基を表す。

上記一般式(II)においてRinはニトロ基、アシルアミノ基、コハク酸イミド基、スルホンアミド基、アルコキシ基、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基を表す。

また、上記一般式(W)および(CI)におけるpは 0 ないし 2 の整数を丧し、上記一般式(畑)におけるqは 0 ないし 1 の整数を表す。

更に上記各基は、置換基を有するものを含み、 好ましい置換基としては、ハロゲン原子、ニトロ 基、シアノ基、スルホンアミド基、ヒドロキシル 基、カルボキシル基、アルキル基、アルコキシ基、 カルボニルオキシ基、アシルアミノ基、アリール 基が任意に選ばれるものである。

尚、生成物が実質的に無色のカブラー改基とは、例えば、生成物の濃度が0.3以下のもの、生成した色素が感光材料から処理液中に流出するか、処理液中の成分により漂白されるなどして現像処理後色像が残らないものを意味し、それぞれWeissカブラー、流出性色素形成カブラー、漂白性色素形成カブラーとして知られている。

式中、Y、Rii、Rii、は各々前記一般式(X)と同義であり、Rii、は水楽原子、アルキル基、アリール基、アルコキシカルボニル基、または複素環接基を表し、Riiは水 素原子、アルキル基、アリール基、複素環接基、 アルコキン基、アミノ基、酸アミド基、スルホン アミド基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル 基、カルバモイル基またはシアノ基を要す。

また、前記一般式〔Ⅱ〕で設されるタイミング 基は、前記一般式〔Ⅹ〕と同様に、YがCoupの

R : 2 | | 活性点に結合し、 - C - がSCに結合している。 | R . .

次に分子内求核躍換反応によりSCを放出する TIME基としては下記一般式 [四] で示される ものがある。

一般式 (加)

式中、Nuは電子の豊富な酸素、乾黄または窒 素原子等を有している求核基を表し、Coupのカッ 前記一般式(I)において、TIMEで表されるタイミング基は、舒ましくは下記一般式(X)、(II)または(III)で示される。

式中、Bはベンゼン環またはナフタレン環を完成するのに必要な原子群を表し、Yは-O-、

- S - または - N - を表し、前記一般式(I)の C oupの活性点に結合しており、R 1.1、R 1.3およびR 1.4は水業原子、アルキル基またはアリール基

を表し、また - C - 基はYに対しオルト位または R . . .

パラ位に関換されており、SCに結合している。 一般式(II)

プリング位に結合しており、 B は電子の不十分なカルポニル基、チオカルポニル基等を有している東電子基を表し、この東電子基とは S C のヘテロ原子と結合しており、 D は N uおよび E を立体的に関係づけていて C oupから N uが放出された後、 3 員環ないし 7 員環の形成を伴う分子内求核 置換を破り、かつそれによって S C を放出することのできる結合基を表す。

また、 S C で表される発色現像主薬酸化体のスカベンジャーまたはその前駆体から生成する酸化 還元型のものとカップリング型のものとがある。

スカベンジャーが酸化遠元反応によって発色現像主薬酸化体をスカベンジする時には、該スカベンジャーは発色現像主薬酸化体を還元し得る基であり、例えばAngew、Chem、Int、Ed.、17 875~886 (1978)、The Theory of the PhotographicProcess第 4 版(Wac Willan 1977) 11章、特開昭 59-5247号等に記載された還元剤が好ましく、また現像時にそれら還元剤を放出できる前駆体であって

カップリング反応により発色現像主薬酸化体を スカベンジするスカベンジャーである時には、該 S.C. は生成物が実質的に無色のカプラー残基であ る。

DSR化合物の具体的化合物としては、例えば英

D S R - 2

D S R - 3

$$(CH_3)_3CCOCHCONH$$

$$0$$

$$NHCO(CH_2)_3O$$

$$C_3H_{1,1}(t)$$

$$CH_3$$

D S R - 4

国特許1546837号、特開昭52-150631号、同57-111536号、同57-11537号、同57-138636号、同60-185950号、同60-203943号、同60-213944号、同60-214358号、同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102646号、同61-102647号、同61-107245号、同61-213553号、同61-233741号、同61-236550号、同61-236551号、同61-2385551号、同61-2385551号、同61-249052号、同62-81638号、同62-205346号、同62-287249号等に記載されたものがある。

スカベンジャーとしては酸化還元型のものを好ましく用いることができる。

次にDSR化合物を例示するが、本発明は下記例示化合物に限定されものではない。

D S R - 1

D S R - 5

D S R - 6

D S R - 7

D S R - 9

D S R - 10

D S R - 14

D S R - 15

D S R - 16

$$\begin{array}{c|c} C_2H_3 & OH \\ C_2H_3 & OCHCONH \\ C_4H_1,(t) & OCHCONH \\ C_4H_1,NHCO & OH \\ \end{array}$$

D S R - 12

D S R - 13

D S R - 17

D S R - 18

D S R - 19

$$\begin{array}{c} C_{\ell} \\ C_{\ell} \\$$

D S R - 21

D S R - 22

D S R - 26

D S R - 27

D S R - 28

D S R - 24

D S R - 25

D S R - 29

D S R - 30

D S R - 31

D S R - 34

2 つの以上の層に含ませてもよい。

これらのDSR化合物は、一般に乳剤層中の銀 1 モル当り 2 × 10⁻¹~ 5 × 10⁻¹モルが好ましく、より好ましくは 1 × 10⁻¹~ 1 × 10⁻¹モルを用いる。

これらのDSR化合物を本発明に係るハロゲン化銀乳剤中又は他の写真構成層塗布液中に含有せしめるには、該DSR化合物がアルカリ可溶性である場合には、アルカリ性溶液として添加してもよく、油溶性である場合には、例えば米国特許2.322.027号、同2.801.170号、同2.801.171号、同2.272.191号、同2.304.940号等に記載の方法に従って、DSR化合物を高沸点熔媒に、必要に応じて低沸点熔媒を併用して溶解し、微粒子状に分散してハロゲン化銀乳剤に添加するのが好ましい。

上記のDSR化合物は、特開昭57-138638号、同57-155537号、同57-171334号、同58-11941号、同61-53643号、同61-84646号、同61-86751号、同61-102647号、同61-107245号、同61-113060号等に記載された方法によって合成することができる。

D S R - 35

D S R - 36

OH
$$CONH(CH_2), O \leftarrow C_3H_{11}(t)$$

$$O \leftarrow C_3H_{11}(t)$$

$$O \leftarrow C_3H_{11}(t)$$

$$O \leftarrow C_3H_{11}(t)$$

DSR化合物は、前述のフェノール系シアンカブ ラーと同一層中に用いても別層中に用いてもよい が、好ましくは同一層中がよい。

本発明のDSR化合物は、同一層に2種以上含ませることができる。また同じDSR化合物を異なる

本発明の感光材料に用いるハロゲン化銀乳剤と しては、通常のハロゲン化銀乳剤の任意のものを 用いることができる。

該乳剤は常法により化学増感することができ、 増感色素を用いて、所望の波長域に光学的に増感 できる。

又、感光材料中の銀量としては5.0g/■2以下の場合が特に好ましい。

ハロゲン化銀乳剤には、カブリ防止剤、安定剤等を加えることができる。該乳剤のパインダーとしては、ゼラチンを用いるのが有利である。

乳剤層、その他の親水性コロイド層は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不溶性又は難俗性合成ポリマーの分散物(ラテックス)を含有させることができる。

カラー写真感光材料の乳剤層には、カプラーが 用いられる。

更に色補正の効果を有しているカラードカブラー、 観合カブラー及び現像主薬の酸化体とのカップリングによって現像促進剤、漂白促進剤、現像

剤、ハロゲン化銀溶剤、調色剤、硬膜剤、カブリ 剤、カブリ防止剤、化学増感剤、分光増感剤、及 び減感剤のような写真的に有用なフラグメントを 放出する化合物を用いることができる。

感光材料には、フィルター層、ハレーション筋 止層、イラジェーション防止層等の補助層を設け ることができる。これらの層中及び/又は乳剤層 中には現像処理中に感光材料から流出するかもし くは漂白される染料が含有させられてもよい。

感光材料にはは、ホルマリンスカベンジャー、 蛍光増白剤、マット剤、滑剤、西像安定剤、界面 活性剤、色カブリ防止剤、現像促進剤、現像遅延 剤や原白促進剤を添加できる。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート した紙、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 バライタ紙、三酢酸セルロース等を用いることが できる。

本発明の感光材料を用いて色素画像を得るには 露光後、通常知られているカラー写真処理を行う ことができる。

第2層(中間層)

敬粒子臭化銀 (平均粒径 0.07 μ m) ··· 0.15 ... 1.0 ゼラチン ... 0.02 C p - 2 0il-1... 0.1

第3層(第1赤感乳剤層)

第4層(第2赤感乳剂層)

跃臭化銀乳剤(Agi 6 モル%、内部高Agl型球 相当径0.3μα、球相当径の変動係数29%

	遊 布 銀 量	0 . 4
ゼラチン		0 . 6
s D - 1		1.0 × 10 - 4
s D - 2		··· 3.0 × 10 - 4
s D - 3		··· 1.0 × 10 - *
C p - 2		0 . 0 3
C p- 3		0.06
C p - 4		0.06
C p - 7		0.03
0 i l - 1		0.03

(実施例)

以下実施例により本発明を具体的に説明する。 く実施例1>

下盤りを施した三酢酸セルロースフィルム支持 体上に、下記に示すような組成の各層よりなる多 層カラー感光材料を作成した。

(感光層の組成)

塗布量はハロゲン化銀及びコロイド銀について は銀のg/ m² 単位で表した畳を、又カブラー、 翫 加利及びゼラチンについてはg/a²単位で表した 量を、又増感色素については同一層内のハロゲン 化銀 | モル当たりのモル数で示した。

第1層(ハレーション防止層)

黒色コロイド銀	··· 0 · 2
ゼラチン	1 . 3
C p - 8	0.06
v - 1	0 . 1
u v - 2	··· 0 · 2
0 i 1 - 1	0.02
0 i I = 2	0 . 0 2

沃臭化銀乳剤(Agl 7 モル%、内部高Agl型球 相当径0.6μm、球相当径の変動係数25%

							ğ	有	i Æ	4	t							•••	0.7	,
	ť	Ŧ	Ŧ	ン	•													•••	0.6	ì
	s	D	_	I										•	ı.	0 >	< 1	0 -	•	
	s	D	_	2									••	•	3.	0 >	۱ ۲	0 -	•	
	s	D	_	3										•	1.	0 >	< 1	0 -	4	
	С	p-	_	2														•••	0.0	1
	С	p-	_	3														•••	0 . :	2.4
	С	p·	_	4															0 . 1	24
	С	p ·	_	7															0.1) 4
	0	i i	ı —	1														•••	0.	15
	0	i.	ı —	3														•••	0.	0.2
第	5	層	(第	3	赤	悬	乳	剂	層)									
	跃	臭	(Ł	級	乳	剤	(A g	ı	8	ŧ	ル	%	•	内	部	高	Å g	【型	球

	相当	径	0.8	μ	٠,	肆	相	当	径	Ø	変	2)	係	Ż	16
			童	布	銀	盘							•••	1	. 0
ゼラチ	>												•••	1	. 0
s D -	i									1	. 0	×	10	- •	
s b -	2								•••	3	. 0	×	10	- •	

... 0.012

-489-

... 0 . 45

			• •
s D - 3	··· 1.0 × 10 - 4	0 i i - 1	0.5
C p - 5	0.05	第 8 曆 (第 2 緑 感 乳 剤	728)
C p — 6	0 . 1	沃臭化銀乳剤(Agī	7 モル%、内部高 kg l 型球
0 11-1	0.01	相 当 径 0.6 μ α	、球相当径の変動係数25%
0 i l - 2	··· 0 · 0 5	整布	民量 … 0.4 .
第6層(中間層)		ゼラチン	··· 0 . 5
ゼラチン	··· 1 . 0	s D - 4	5.0 × 10-4
A S — 1	0.03	s D — 5	··· 2.0 × 10 - '
0 i1-1	··· 0.05	s D — 6	··· 0.3×10**
第 7 階 (第 1 緑 感 乳 剤	溜)	C p - 8	0.03
沃臭化銀乳剤(Agī	6 モル%、内部高Agl型珠	C p- 9	0 - 25
相当径0.3μ	■、球相当径の変動係数28%	C p-10	0.015
塑 布(銀量 … 0.30	C p-14	0.01
ゼラチン	··· 1 · 0	0 i1- 1	··· 0 . 2
s D - 4	··· 5.0 × 10-4	第 9 曆 (第 3 緑 感 乳 剤	層)
s p - 5	··· 2.0 × 10-4	沃臭化銀乳剤(Agi	8モル%、内部高Agl型球
s D - 6	··· 0.3×10-4	相当径1.0 μ в	、球相当径の変動係数16%
C p- 8	··· 0 · 0 3	盘布象	Ŀ 昔 0 . 85
C p- 9	0 . 2	ゼラチン	··· 1 · 0
C p - 14	0 . 0 2	sD-7	··· 3.5 × 10 - 1
		•	
s D - 8	··· 1.4 × 10-4	C p - 16	0 . 9
°C p — 8	0.02	0 11-1	··· 0 · 2
C p-11	0.01	第12層(第2 實感乳剤	層)
C p-12	0.03	沃 臭 化 銀 乳 荊 (A g l	10モル%、内部高Agl型球
C p - 13	0.20	相当径1.3 / n	、球相当径の変動係数22%
C p — 15	0.015	逸 布 á	 0.5
0 11-1	0.20	ゼラチン	0.6
0 11-1	0.05	s D — 9	··· 1.0 × 10-4
第10層(イエローフィ	ルター層)	C p — 16	··· 0.25
ゼラチン	1 . 2	0 i1-1	0.07
黄色コロイド銀	0.08	第13層(第1保護層)	
A S - 2	0 . 1	ゼラチン.	0 . 8
0 i i - 1	0 . 3	u v 1	0 . 1
第 11層 (第 1 青 慈 乳 剂	滑)	U V — 2	··· 0 · 2
沃 臭 化 級 乳 剤 (A g !	7モル%、内部高Agl型珠	0 iI- I	0 . 0 2
相当径0.5μ	、球相当径の変動係数15%	O i ! - 2	0 - 0 2
塗 布 (服 数 … 0.4	第14層(第2保護層)	
ゼラチン	1 . 0	微粒子臭化銀(平均	粒径0.07μm)
s D — 9	··· 2.0 × 10-4	銀強	布量 … 0.5
			• :=

... 0.07

ゼラチン

C p- 14

ポリメチルメタクリレート粒子

 (直径1.5 μ n)
 … 0.2

 H - l
 … 0.4

 C pd - A
 … 0.5

 C pd - B
 … 0.5

各層には上記の成分の他に、界面活性剤を強布 助剤として添加した。

以上のようにして作成した試料を試料101とした。

次に、試料101の第3、4、5層のシアンカブ ラーを表1の化合物に置換え、更に表1のように DSR化合物を加えた試料102~109を作成した。 表 1

試料		シアンカプラー						
No.	第3階	第4周	第5層	備考				
	Cp-3	Cp-3	C p-5	比较				
101	Cp-4	Cp-4	C p 6	A W				
	Cp-3	Cp-3	C p-21	,,				
102	Cp-20	C p-20	Cp-6					
	Cp-4	Cp-4	Cp-5	,,				
103	例示 5	例示 5	例示 1					
104	Cp-3 Cp-4	Cp-3 Cp-4	Cp-5 Cp-6	"				
103	DSR-24(0.06)	DSR-24(0.20)	DSR-24(0.05)					
105	Cp-4 例示 5	Cp-4 例示 5	Cp-5 例示 12	本発明				
103	DSR-24(0.06)	DSR-24(0.20)						
106	例示 5	Cp-4 例示 5	例示 4	"				
100	DSR-18(0.06)	DSR-18(0.18)	DSR-18(0.05)					
	Cp-3	例示 7	例示 8	,,				
107	例示 5 DSR-35(0.06)	DSR-32(0.20)	DSR-32(0.04)					
	Cp-3	Cp-20	例示 14	.				
108	Cp-19 DSR-19(0.06)	例示 14 DSR-19(0.22)	DSR-19(0.05)					
	例示 5	例示 3	例示 12	"				
109	DSR-25(0.06)	DSR-17(0.21)	DSR-22(0.05)					

()内の数値はDSRの添加量をg/m²で示す。

次に本発明に用いた化合物の化学構造式又は化学名を下記に示した。

$$C_2H_3$$
 N-CH=CH-CH=C $< \frac{\text{COOC}_3H_3}{\text{SO}_3C_3H_3}$

U V - 2

Oil-1 燐酸トリクレジル
Oil-2 フタル酸ジブチル
Oil-3 フタル酸ビス(2-エチルヘキシル)
Cp-2

Cp-3

Cp-4

$$(t)C_{3}H_{11} \xrightarrow{C_{3}H_{11}(t)} OH \longrightarrow NHCONH \longrightarrow CN$$

Cp-5

Cp-9

$$Cp-7$$

$$C_{sH_{11}}(t)$$

Cp-12

$$\begin{array}{c} C_2H_4 \\ (\epsilon)C_3H_{11} \\ \hline \\ (\epsilon)C_2H_{11} \\ \hline \end{array}$$

Cp-13

Cp-14

Cp-10

$$C_{1,1}H_{2,7}CONH$$
 $C_{1,1}H_{2,7}CONH$
 $C_{2,1}H_{2,7}CONH$
 $C_{2,1}H_{2,7}CONH$
 $C_{3,1}H_{3,7}CONH$
 $C_{4,1}H_{3,7}CONH$

Cp-11

Cp-16

Cp-17

Cp-18

C2 — NHCONH
$$C_6H_{11}(t)$$

OH

NHCOCHO

 C_2H_5
 $C_6H_{11}(t)$
 $C_6H_{11}(t)$

Cp-19

Cp-20

Cp-21

sD-3

S D-4

sD-5

SD-6

AS-1

()

 $A^{-}S - 2$

SD-1

SD-2

$$C_{\ell}$$
 C_{ℓ}
 C_{ℓ}

SD-7

S D - 8

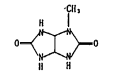
$$C_2H_3$$
 C_2H_3
 C_2H_3
 C_2H_3
 C_2H_3
 C_2H_3
 C_2
 C_2
 C_3
 C_4
 C_4
 C_6
 C_7
 C_8
 C_8
 C_8
 C_8
 C_8
 C_9
 C_8
 C_9
 C_8
 C_9
 C_9

SD-9

H-1

$$\begin{aligned} \text{CH}_2 &= \text{CH} - \text{SO}_2 - \text{CH}_2 - \text{CONH} - \text{CH}_2 \\ &\mid & \mid \\ \text{CH}_2 &= \text{CH} - \text{SO}_2 - \text{CH}_1 - \text{CONH} - \text{CH}_2 \end{aligned}$$

C pd-B



この写真要素にタングステン光源を用い、赤色 分解フィルター(コダック社製、ラッテンフィル ターNo.26)を介して赤色露光を与えた後、自動 現像機を用いて、下記の処理工程に従って38℃で 現像処理を行った。

カ	ラー現像	3	Ħ	1	5	秒
磦	白	6	भ्र	3	0	秒
定	着	4	त्र	2	0	Ø
*	洗	3	Ħ	ı	5	秒
安	定	ı	(1)	n	5	秮

各工程に用いた処理被組成は下記の通りであった。

く現像液〉

ジェチレントリアミン五酢酸

2.0g

рĦ

6.0

〈定着液〉

エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム塩

1.0 g

亜硫酸ナトリウム

4.0 g

チオ硫酸アンモニウム水溶液(70%)

200.084

重亜硫酸ナトリウム

4.6 g

水を加えて

1.0 2

ρĦ

6.6

〈安定液〉

ホリマリン(40%)

2.0 m 4

ポリオキシエチレン・P・モノノニルフェニル

エーテル(平均重合度与10)

0.3g

水を加えて

1.00

これらの試料を、X-rite社製310型濃度計を用いて濃度測定し、赤色濃度が最小濃度+1.5の時の緑色濃度を求め表2に示した。緑色濃度が小さい程、色再現性が良い。

又、粒状性を表す慣用の R M S の 1000倍の値を

1-ヒドロキシエチリデン・

1,1-ジホスホン酸

3.3g

亜硫酸ナトリウム

4.0g

炭酸カリウム

11

30.0g

臭化カリウム

1.48

氏化カリウム

1.3mg

ヒドロキシルアミン硫酸塩

4・(N・エチル・N-β-ヒドロキシ

エチルアミノ)・2・メチルアニリン硫酸塩

4.5g

水を加えて

1.04

ρĦ

10.0

(原白液)

エチレンジアミン四酢酸第二鉄アンモニウム塩

120.0g

エチレンジアミン四酢酸ニナトリウム塩

10.0g

臭化アンモニウム

150.0g

硝酸アンモニウム

10.0g

水を加えて

1.02

求めた結果も併せて記す。

R M S は、 Dain(最低濃度) + 1.0の点をマイクロデンシトメーター(コニカ株式会社製 PDM・5A)を用い、アパーチャー面積 250μm³で測定した。

妻 2 で明らかなように、本発明の構成の試料は 色再現性、粒状性共に改良されている。

妻 2

試料No.	赤色最小濃度+1.5 の時の緑色濃度	R M S × 1000	億 考		
101	0.69	30			
102	0.67	31	"		
103	0.66	30	"		
104	0.67	28	"		
105	0.60	25	本発明		
106	0.59	26	"		
107	0.56	26	"		
108	0.62	25	"		
109	0.57	26	"		

又、試料 108の第 4 層のシアンカブラー 14の代わりに 38を用いた場合にも、本発明の効果が認められた。

出題人 コニカ株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.